This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

DEMANDE CERTIFICAT D'ADDITI

2

Se référent : au brevet d'invention n. 72.42279 du 28 novembre 1872.

- Compositions de traitement et de conditionnement de la chevelure.
- **(51)** Classification internationale (Int. Cl.²). A 61 K 7/08; C 08 G 73/00.
- Date de dépôt 2 août 1974, à 16 h 18 mn. Priorité revendiquée :
 - **(1)** Date de la mise à la disposition du ... public de la demande

B.O.P.J. - «Listes» n. 9 du 27-2-1976.

- **9** Dépossint : Société anonyme dite : L'OREAL, résidant en France.
- **B** Invention de : Guy Vanlerberghe et Henri Sebag.
- **3** Titulaire : Idem (1)
- **(4)** Mandataire : Alain Casalonga, 8, avenue Percier, 75006 Paris.

Certificat(s) d'addition antérieur(s) :

Dans en demande de Frenct principal, la demanderence a revendiquéet décrit des compositions commétiques de traitement t de c mditionnement de la chevelure contenent des polymères cationiques filmogènes de formule **Mairele** -A - 26- A - 2 - A - 2 - .

dens laquelle A pouveit désigner le groupoment



et 2 le symbole B ou B' ; B et B' identiques ou différents désignant un redicel alkylène à chaîne droite ou remifiée syant jusqu'à 7 atomes de carbone dans la chaine principale, non substitué ou substitué par un groupement hydroxyle et pouvant comporter en outre, des atomes d'oxygène, d'azote, de soufre, 1 à 3 cycles aromatiques et/ou hétérocycles. Ces compositions pouvaient également contenir les sels d'ammonium quaternaire d'un polymère répondant à la formule ci-dessus.

L'utilisation de ces polymères permettait de limiter ou de corriger les inconvénients résultant de l'état général ou de traitements sensibilisants tels que décolorations, permanentes, ou teintures.

La deminderesse a découvert de nouvelles compositions contenant un nouveau polymère du type

où A désigne -N

et Z désigne le symbole B ou B', et il signifie au moins une fois le symbole 25 B' où B est un radical bivalent tel qu'un radical alkylène à chaine droite ou ramifiée ayant jusqu'à 7 atomes de carbone dans la chaîne principale, non substitué par un groupement hydroxyle ; B' est un radical bivalent tel qu'un radical alkylène à chaîne droite ou ramifiée, ayant jusqu'à 7 atomes de carbone dans la chaîne principale, substitué ou non par un ou plusieurs radicaux hydroxyle et comportant un ou plusieurs atomes d'azete. l'atome d'azote étant substitué par une chaîne alkyle interrompue éventuellement par un atome d'oxygène et comportant obligatoirement une ou plusieurs fonctions hydroxyle et/ou carboxyle. Ces polymères présentent comme ceux du bravet principal, des propriétés de traitement et de conditionnement de la chevelur . En dehors des avantages des conditionneurs tels que l'amélioration du démêlage des cheveux humides, de la brillance, de la douceur et de la docilité à la c iffure, les polymères suivant la présent invention nt une compatibilité amélioré vis-à-vis des tensio-actifs habituellement utilisés dans les compositi ne de traitement des cheveux.

La demanderesse a découvert par ailleurs, que les compositions cosmi-

tiques pour cheveux revendiqués dans la revendication 1 du brevet 72 42 27 pouvaient être améli rées en utilisant les sels d'ammonium quat rnaire desdits polymèr s obtenus, par quaternisation des groupements basiques avec l'acide chloracétique ou le chloracétate de soude.

Elle a constaté en effet, que la compatibilité des polymères ainsi quaternisés était améliorée vis-à-vis des tensio-actifs anioniques habituellement utilisés dans lesdites compositions.

L'objet de la présente i ention est donc des compositions cosmétiques de traitement et de conditionnement de la chavelure, telles que revendiquées dans la revendication l du brevet principal 72 42 279, contenant un polymère cationique de bas poids moléculaire répondant à la formule

- A - Z - A - Z - A - Z -

où A et Z ont la signification indiquée ci-dessus, ledit polymère cationique étant essentiellement caractérisé par le fait que Z signifie au moins une fois B', B' représente un radical bivalent qui est un radical alkylène à chaîne dr ste ou ramifiée ayant jusqu'à 7 atomes de carbone dans la chaîne principale substitué ou non par un ou plusieurs radicaux hydroxyle et comportant un ou plusieurs atomes d'azote, l'atome d'azote étant substitué par une chaîne alkyle interrompue éventuellement/un atome d'oxygène et comportant obligatoirement une ou plusieurs fonctions hydroxyle et/ou carboxyle.

La demande a également pour objet des compositions telles que revendiquées dans la revendication 1 du brevet principal 72 42 279, contenant les sels d'ammonium quatérnaire desdits polymères, caractérisées par le fait que ces sels d'ammonium quaternaire résultent de la transformation en bétaine desdits polymères par l'action de l'acide chlorace ique ou du chloracétate de soude sur ces polymères. Par commodité des langage, le terme "bétainisation" désignera dans la suite de la description, la quaternisation effectuée par l'acide chloracétique ou la chloracétate de sodium.

Un'autre objet de la présente invention est un polymère cationique filmogène de bas poids moléculaire de formule

- A - Z - A - Z - A - Z -

dans laquelle A désigne le radical - E

20

25

.30

35

et où 2 désigne le symbole B ou B' et signifie au moins une fois B'; B est un radical bivalent tel qu'un radical alkylène à chaîne droite ou ramifiés ayant jusqu'à 7 atomes de carbone dans la chaîne principale, non substitué ou substitué per un groupement hydroxyle, B' signifie un radical bivalent tel qu'un radical alkylène à chaîne droite ou ramifiée, ayant jusqu'à 7 atomes

de carbone dens la chaîne principale, substitud ou mon par un ou plusieure radicaux hydronyle et comportant un ou plusieure atomes d'azote, l'atome d'azote étant substitué par une chaîne alkyle interrospue éventuellement par un atome d'oxygène et comportant obligatoirement une ou plusieure fonctione hydronyle at/ou carbonyle, ainsi que les dérivés d'ammonium quaternaire de coux-ci.

La demande concerne par ailleure, les procédés de préparation desdits polymères et de leurs dérivés d'amonium quaternaire.

Les polymères préférés suivant le présente invention, sont en particulier des polymères comportent le motif

£1-8-A-8-7

où A signifie le radical -x

10

15

20

25

30



B signifie hydroxyalkylane tel que le groupement bivalent hydroxy-2 propanediyk 1,3; B' signifie un radical polyhydroxyalkylane interrompu par un atome d'azote substitué par un groupement carboxyaéthyle, \$\begin{aligned} \text{-hydroxyéthoxy-2 éthyle, dihydroxy-1,3 méthyl-2 propyl-2 ou hydroxy-1 méthyl-2 propyl-2.}

Le motif A est réperti régulièrement dans ces polymères, alors que les motifs B et B' peuvent être répartis de façon statistique.

Les polymères cationiques suivant la présente demande, peuvent êtr préparés par polycondensation directe ou indirecte.

La polycondensation directe consiste à faire réagir la pipérasine et une amine hydroxylée telle que la diglycolamine ou l'amino-a méthyl-2 propane-diol-1,3 ou un aminoacide tel que le glycocolle avec une épinaionydrine tell que l'épichlorhydrine ou l'épibromhydrine, en vilieu aqueux, à additionner de la soude comme accepteur de l'hydracide libéré, puis à chauffer à température comprise entre 80 et 90°C.

La polycondensation indirecte consiste à préparer tout d'abord, un derivé intermédiaire X, résultant de la réaction de l'épihalohydrine avec soit la pipérasine, soit l'amine hydroxylée et/ou l'amino-acide. Ce dérivé internédiaire X est ensuite amené à réagir avec une seconde amine. On additionne ansuite éventuellement de l'épihalohydrine et on ajoute une base telle que l'hydroxyde de sodium et on chauffe à une température comprise entre 80 et 90°C.

Les proportions utilisables de pipérazine, d'épihalohydrine et «l'amine hydroxylée et/ou de l'amino-acide, sont fonction de l'alternance des motifs A, B et B' que l'on went obtenir dans le polymère final.

L'épihalohydrine et le mélange pipérazine-amine hydroxylée et/ou aminoacide aux présents de préférenc dans des proportions équimolaires. Quant au mélange pipérazine-amine hydroxylée, et /ou amino-acide, il comprend des pr portions wolaires comprises entre 90 et 50 % pour la pipérazion et 10 à 50 % pour l'amine hydroxylée et/ou l'aminoacide.

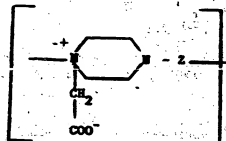
Les polymères ainsi obtanus peuvent, de faç n c nnue come indiqué dans le brevet principal, être oxydés avec de l'eau oxygénée ou des peracides ou être quaternisés avec des agents de quaternisation connus, tels que la bromure, chlorure, iodure, sulfate, mésylate, ou tosylate d'alkyle inférieur, de préférence de méthyle ou d'éthyle, le chlorure ou bromure de benzyle.

Une quaternisation qui s'est révélée particulièrement avantageuse quant aux propriétés de compatibilité des polymères résultant avec les tensio-actifs anioniques, est la "bétainisation" consistant à quaterniser de 0 à 66 % des groupements basiques avec le chloracétate de sodium ou l'acide chloracétique. Le rendement de la réaction est généralement compris entre 60 et 100 %.

Le taux de "bétainisation peut être défini comme le rapport entre le nombre d'équivalents d'azote quaternisés et le nombre d'équivalents d'azote, sultiplié pa; 100.

Le rendement de quaternisation de la réaction peut être défini par le rapport entre le nombre d'équivalents d'azote réellement quaternisés et le nombre d'équivalents d'agent de quaternisation, utilisé multiplié par 100.

La demanderesse a constaté qu'un soul des deux atoms d'azote tertiaire 20 du motif A était susceptible d'être quaternisé . On obtient ainsi des motifs répondant à la formule



15

25

30

40

où Z désigne B ou B'; B et B' identiques ou différents désignent un radical bivelent qui est un radical alkylène à chaîne droite ou ramifiée comportant jusqu'à 7 atomes de carbone dans la chaîne principale, non substitué ou substitué par des groupements hydroxyle et pouvant comporter en outre, des atomes d'oxygène, d'azote, de soufre, 1 à 3 cycles aromatiques et/ou hétérocycliques; les atomes d'oxygène, d'azote et de soufre étant présents sous forme de groupements éther, thioéther, sulfoxyde, sulfone, sulfonium, amine, amine substituée par un radical alkényle, alkyle comportant éventuellement une ou plusieurs fonotions éther, des groupements hydroxyle ou carboxyle, benzylamine, oxyde d'amine, amine quat rnaire, amide, imide, alcool, ester t/ou uréthans.

On constate que les polymèr s objet d la présente invention et préparés suivant l'un quelconque des procédés gités ci-dessus, sont caractérisés par le fait qu'ils sont filmogènes et ont un poids moléculaire relativement les, elect-à-dire inférieur à 15 000.

25

"lls sont solubles dans l'eau ou en milieu hydrosiccolique.

après des traitements comme des décolorations, les permanentes ou les teintures, mais peuvent également être syantageusement être utilisés pour les cheveux
normaux.

Ces polymères sont introduits dans des proportions de 0,1 à 5 2 et de prélérence de 0,2 à 3 %, dans différentes compositions cosmétiques come des lotives, des crèmes, ou des gels coiffents en tant que constituants principaux ou encire dans des shampooings, compositions de mise en plis, de fixateurs de permanentes ou de teintures etc..., en tant qu'adjuvants en présence d'autres composés tels que des tensio-actifs anioniques, cationiques, non ioniques, amphotères ou switterioniques, des oxydants, des synergistes, ou stabiliseurs de mouses, des sequestrants, des surgraissants, des épaississants, des adoucissants, des antiseptiques, des conservateurs, des colorants, des parfums, des germicides; ils peuvent être utilisés en mélange avec d'autres miymères anioniques, cationiques, amphotères ou non ioniques.

Ils sont utilimhies dans les différentes compositions dont le pHivarient de 3 à 11, soit sous forme de sels d'acides minéraux ou organiques, s it sous forme de baseslibresou encore de quaternaires.

Les compositions cosmétiques pour cheveux selon l'invention peuvent également se présenter sous forme de solutions aqueuses, hydroalcooliques, de crèmes, de pâtes, de gels ou de poudres. Elles peuvent également renfermer un propulseur, et être conditionnées en bombs étrosol.

Les compositions de shampooine pour cheveux selon l'invention sont caractérisées par le fait qu'elles renferment en plus un agent de surface anionique, cationique, non ionique, amphotère et/ou switterionique, un ou plusieurs composés de formule I, ainsi qu'éventuellement des synergistes stabilisateurs de mousse, des séquestrants, des surgraissants, des épaississants, une ou plusieurs résines cosmétiques, des adoucissants, des colorants, des parfums, des antiseptiques, des conservateurs, et tout autre adjuvant habituellement utilisé dans les compositions cosmétiques.

Les polymères suivant la présente invention permettent également de préparer des lotions de mises en plis, des renforçateurs de mise en plis, des crèmes de traitement, des conditionneurs pour cheveux, des lotions anti-pelliculaires et d'autres compositions similaires, caractérisées par le fait qu'elles renferment un ou plusieurs polymères objet de la présente demande, ayant un poids moléculaire déterminé par abaissement de la tensi n de vapeur compris entre 1000 et 15 000.

Les exemples suivancs sont destinés à illustr r l'invention sans tout f is le limiter.Les perties seront indiquées en poids.

EXEMPLE - 1

Propyl diglycolonine de formule

CH, - 0 - CH, - CH, OH .

A une solution de 420 g de diglycolemine (4 moles) dans 2700 g d'eau, on ajoute goutte à goutte et sous agitation, 740 g (8 moles) d'épichlorhydrine en 1 haure à 10-15°C.

Après 4 heures d'agitation du mélange réactionnel à 20°C, les fonctions époxydes ont pratiquement disparu.

On obtient alors une solution limpide, très légèrement teintée en vert.

B. Préparation d'un polymère du type : - A - B - A - B'

30

B = - CH₂ - CHOR - CH₂

20 8'= - CH₂ - CHOH - CH₂ - H - CH₂ - CHOH - CH₂ - CH₂ - O - CH₂ - CH₂OH

dans lequel les proportions des-motifs A/B/B' sont 4/3/1 et les proportions molaires de pipérazine/diglycolamine/épichlorhydrine sont de 4/1/5.

A 775 g de pipérazine hazahydratée (4 moles), on ajoute en maintenant la température à 20°C, 965 g (1 mole) de solution du dérivé intermédiaire X préparé ci-dessus. On ajoute ensuite 277 g (3 moles) d'épichlorhydrine toujoure à la température de 20°C. On ajoute ensuite en l'heure, 500 g (5 moles) de solution de soude à 40 %. On chauffe ensuite jusqu'à 80-90°C et l'on maintiaire cette température pendant 1 heure.

Par dilution avec 1130 g d'eau, on obtient une solution à 20 % de ma-

EXEMPLE 2

Préparation directe du polymère dans lequel la répartition de la pipérazine, et la diglycolamine et statistique.

On utilise à cette fin, les mêmes proportions molair s relatives de pipéranine, diglycolamine et épichlorhydrine que dans l' zemple 1, c'est-à-dire 4/1/5 pour pipérasine/diglycolamine/épichlorhydrine.

te seemblikes stant des arktie

A P oot soit will soits

25

(ca,), :- oca, - ca; - ca.

A 161 g de pipérazine Bezahyératés (0,83 moles) et 21 g de diglycolamine (0,2 mole), dispersés dans 140 ml d'éau, om ajoute en 1 heure et à 20°C, 92,5 g d'épichlorhyérine (1 mole). Une heure laprès l'addition, on ajoute goutte à goutte, toujours à 20°C, 100 g de Haus à 40 % (1 mole). On chauffe ensuite jusqu'à la température de 80 - 90°C, que l'on maintient pendant 1 heure

On dilue ensuite le milieu réactionnel avec 227 ml d'eau pour obtenir une solution à 20 % de matière active.

La solution ainsi obtenue est incolore et sa viscosité assurée à 25% est de 0,7 poise.

EXEMPLE 3

Préparation d'un polymère dont la constitution du motif peut être représenté par la formule

Les proportions molaires pipérazine/diglycofamine/dpichlorhydrine sont de 1/1/2.

A une solution de 1 mole (194 g) de pipérazine hexabydratée dans 742 g d'eau, on ajoute goutte à goutte en 1 heure à 20°C, sous agitation et sous atmosphère d'azote, 1 mole d'intermédiaire X préparé à l'exemple 1, sous la forme d'une solution à 30 2°(970 g).

Après la fin de l'addition, la masse réactionnelle est maintenue avua agitation à 20°C; pendant 1 heure.

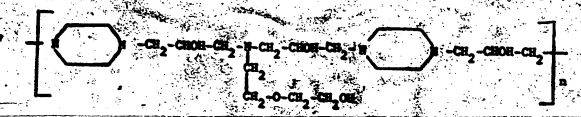
On ajoute ensuite à la même température et en 1 heure, 167,5 g de soude à 48 % (2 moles).

L'agitation est maintenue encore l heure à cette température, puis on chauffe le mélange 2 heures à 80 - 90°C.

Par addition de 1026,5 g d'eau, on obtient une solution limpide et pratiquement incolore de polyamine à 10 % de matière active.

EXEMPLE 4

Préparation d'un polymère cationique d nt la constituti n peut êtr représentée par la formule



Les proportions moleires pipéraziné/diglycolemine/ dpichlorhydrine sont de 2/1/3.

A une solution de 776 g (4 moles) de pipérazine hezahydratée dans 500 g d'eau, on ajoute en procédant comme dans l'exemple 3, 2 moles du composé intermédiaire X de l'exemple 1, sous forme d'une solution à 30 % (1935 g).

Après la fin de l'addition, la masse réactionnelle est maintenue sous agitation à 20° C, pendant 1 heure.

On ajoute ensuite à la même température et en 1 heure, 4 moles d'hydromyde de sodium sous forme d'une solution à 48 % (335 g). L'agitation est maintenne encore 1 heure à cette température, puis on chauffe le mélange 2 heures à 80 - 90°C.

On obtient ainsi une solution limpide d'un pré-polymère P.

A 1835 g de cette solution, (2 équivalents d'amine secondaire), on ajoute goutte à goutte et sous agitation, 92,5 g d'Epichlorhydrine (1 mole).

Après la fin de l'addition, la masse réactionnelle est maintenue 20 sous agitation à 20°C, pendant I heure.

On ajoute ensuite à la même température, et en 1 heure, 83g (1 mole) de soude à 48 %.

L'agitation est maintenue encore 1 heure à cette température, puis on chauffe le mélange 1 heure à 80 - 90°C.

Par addition de 2625 g d'eau, on obtient une solution limpide et pretiquement incolore de polyanise à 10 % de matière active.

EXEMPLE 5

Préparation d'un polymère cationique dont la constitution peut être schématisée par l'elternance des motifs A et des motifs B ou B' suivants :

B signifie - CH2-CHOH-CH2-

10

A proportion des motifs A/B'8'est 4/1/3

La proportion molaire relative de pipérazine/diglyc lemine/épihalohydrine est égale à 4/1/5.

A 394,5 g de solution de pré-polymère P décrit ci-dessus et contenent 0,43 équivalent d'amine secondaire, on ajoute sous agitation, 5 g de bis pipérasine-1,3 sropanol-2 qui peut être préparé suivant la méthode décrite dans l'example 15 du brevet français 72 42279, et contenant 0,43 équivalent d'amine secondaire.

A cette solution on ajoute en 1 heure; et à 20°C, 39,7 g (0,63 moi); d'épichlorhydrine. Le mélange est egité 1 heurs à cette température. On ajoute ensuire à 20°C et en 1 heure, 35,8 g (0,43 moie) de soude à 48 %.

Après 1 heure d'agitation à la même température, on chauffe la masse réactionnelle pendant 1 heure à 80 - 90°C.

Par addition de 1099 g d'éau, on obtient une solution limpide de polyamine à 10 % de matière active.

EXEMPLE 6

Preparation d'un polymère cationique selon le procédé direct de l'exemple 2 avec de la pipérazine (1,07 mole) de l'amino-2 méthyl-2 propane diol-1,3 (0,45 mole) et de l'épichlorhydrine (1,5 mole).

La proportion des motifs A/B/B' est 1/0,56/0,42.

20

35

On mélange 209 g de pipérazine hexahydratée et 47,2 g d'amino-2 méthyl-2 propane diol-1,3 dans 250 ml d'eau. On ajoute l'épichlorhydrine : 139 g en 1 heure à 20°C. On ajoute encore 150 g de soude à 40 % et on chanffe jusqu'à 80 - 90°C, température que l'on maintient pendant l'heure.

En fin de récetton, on dilue avec 760 ml disme ut ou obtiant ainsi une solution limpide à 20 % d'extrait sec.

EXEMPLE 75

Préparation du produit de condensation de la pipérasine, du glycocolle, et de l'épihalobye

La proportion molaire relative de pipérazine/glycocolle/épichlorhydrine est égale à 1,2/0,8/2 ; la proportion des motifs A/B/B est égale à 1,2/0,8/0,4

60 g (0,8 mole) de glycocolle dispersés dans 218 g d'eau sont neutralisés par 80 g de soude à 40 %.

A la solution ci-dessus, on ajoute 233 g (1,2 mole) de pipérasine hexahydratée. On ajoute ensuite sous agitation, en 1 heure et à 15-20°C, 185 g (2 moles) d'épichlorhydrine.

Après 1 heure d'agitation à cette température, on ajoute touj ure à la même température, 200 g (2 mol s) de s ude à 40 %

On poursuit enc re l'agitation 1 heure à 20°C puis 1 heur à 80°C.

la spluttes est retroidie et résente à 25 % es matière ective par addition de

On cotient sinsi une solution limpid très légèrement colorée en jau-

Par evaporation d'une solution diluie, on obtient un film dur et peu

EXEMPLE 8

A 500 g d'une solution aqueuse de polycondensat cationique à 14,2 % de matière active, obtenu par condensation en solution aqueuse de 100 g de pipérazine bezahydratée, 47,7 g d'épichlorhydrine et 20,2 g d'hydroxyde de sodium, contenant 1/2 équivalent d'azote quaternisable et ayant une viscosité de 320 cps à 20°C, on ajoute 58,25 g (0,5 molé) de monochloracétate de sodium et on chauffe la masse à 90°C pendant 5 heures. Après refroidissement, les analyses effectuées eur la solution montrent un rendément de quate-nisation de 85 a ternisation est de 41,7 %. La viscosité de la solution après quaternisation est de 130 cps.

EXEMPLE 9

A 812 g de solution aqueuse de polycondensat cationique à 14,2 % de 20 matière active décrite ci-dessus et contenant 0,8 équivalent d'azote quaternisable, on ajoute 46,7 g (0,4 mole) de monochloracétate de sodium et on chanffe à 90°C pendant 5 heures. Le rendement de quaternaiation est de 85 %. Le taux de bétainisation est de 21%.

REKMPTE 10

On utilise un polycondanast obtenu ner le procédé de polyconsensarion direct semblable à calui décrit dans l'exemple 2 Ce polycondensat est obtenu par condensation en solution aqueuse de 483 g (-2,45 moles) de pipérazine hexahydratée, de 63 g de diglycolamine (0,6 mole), us 277,5 g G moles) d'épichlozhydrine et de 120 g de soude. La solution obtenue présente une viscosité de 75 30 cps à 25°C.

On ajoute à 1005 à dudit polycondensat à 20 % de matière active contenant 1,39 équivalent d'asote quaternisable , 157,4 g (1,34 moles) de monochloracétate de sodium et on chauffe à 95°C pendant 5 heures.

Le rendement de quaternisation est de 70 - 71 % et la viscosité du com-35 posé résultant est de 67 cps. 225°C. Le taux de bétainisation est de 37, 5 %.

dans l'example 1, contenent 2,5 équivalents d'asot totaux t 1,39 équivalents d'asot quaternisable, ou ajoute 78,8 g (0,67 mole de monochloracétate de sodium 40 et on chauffe à 85-100°C pendant 5 à 6 heures.

ation est de 19 %. ES D'APPLICATION

.	Pinceles salesique		ವೃತ್ತಿ ಕ್ರೀ ಕ್ರೌಕ್ 🗪	EXP12 12			
3	Coupod préparé est				•••••••		1 8
	Lauryl sulfate de s Disthemolemide de c				****		5 8
10	Acido Jacobana a a			12 7.4	• • • • • • • • • • •	• • • • • • • • •	3 . B
. 117	Eau q.a.p	value in the state of the sta			••••••		n .
•			B	DPLE 13	4	e en 1914 in europe de la companya d	
	Shanpooing anioniqu	• :					
	Composé de l'exempl		•••••		• • • • • • • • • • • • •		1,2 &
15							0 8
	Leuryl 6ther sulfat	e de sodi	m condens	i avec 2,2	moles d'oxy	le d'éthy-	
•	Diéthenolamire de c	oorab	•••••••	• • • • • • • • • •	• • • • • • • • • • • • •	1	5 g
•	Bau q.s.p.	- 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1	•••••••		• • • • • • • • • • • • •		6 g
2,0	le pH es	t de 7.					• · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
1 .	2.002.7		EXE	PLE 14	The state of the s	Fig. 1965	
*	Shampoole	5 :		ing and the second of the seco		And the second s	in Landing National States
	Composé préparé sel					,	0,75 g
'25	Alcool laurique pol		avec 12 mo	les d'oxy	le d'áthy làng	L	8
	Browne de trimithy	•	•••••••	• • • • • • • •			g
	Acide citrique q.e.		. •	7.7	• • • • • • • • • • • • •),5 · 8
	Bau q.a.p		• • • • • • • • • •	, a d		100	
30		•	RYRMP	1 2 15			1371
30	Shempooing :						
	Composé préparé sele	on l'exemo	16 3				A P
	Lauryl 6ther sulfate				moles d'oxyd	e d'éthy-	
·· .	lène	••••••		• • • • • • •		10) "g
35	Aftyl imidezoline de	formule					
		C, E,	C	CH ₂ ~ COO (1			
			H - CH	CH ₂ -CH ₂ -0-	CH2-COOMs		
	vendu sous la marque	"Miranol	CSH_CHS			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	** e-
	Acide lactique que	copren			**		,5
·. ·.	Eau q.s.p.					100	

EXEMPLE 16

The supplier of the supplier o		EXEMPLE 16		A Secretary of the second	L.C.
An Andrews	Shampooing :				
	Composé préparé selon			• 📲	
	Alcool laurique polyéti				1.5
`S	Sel de sodium de H-(N+				
	asparagine		no propyry a	-6.686y &	
	Diéthanolamide de copri				
	Acide lactique q.s.p.		. 5 &		
•	Kau q.s.p		7.00 mg/s		100 ø
10		EXEMPLE 17			
	Shampooing anionique :	n .			
·. «	Composé préparé selon	l'eresole 2			
· · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	Lauryl sulfate de trié	<u>-</u>		•••••••	10
	Lauryl éther sulfate			2.2 moles	m 8
15 3,200	d'oxyde d'éthylène		• •		10 •
	Diéthanolamide de copra				3 8
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	Bau q.s. p		•••••		100
	pi	1 8	to an area of the second		* *
20		EXEMPLE 18	1 (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1		
**	Shampooing anionique :				
	Composé de l'exemple 10)			1 •
	Lauryl sulfate de tris	hanolamine	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	• • • • • • • • • •	10 g
	Lauryl &ther sulfate de	sodium oxyét	hyldné avec	,2 moles	
25	d'oxyde d'éthylène		• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •		10 g
	Diéthanolamide de copra		₹1 •••••••••	•••••	3 8
· • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	Eau q.a.p	SAME			100 g
.1.	pH 7,5			*	•
		EXEMPLE 19			
30	Shampooing anionique:	e de la companya de l		And the second	
સુંધ સ્ટું	Composé de l'example 10)			0,75 g
• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	Lauryl éther sulfate de	sodium oxyét	byléné avec 2	,2 moles	
Section .	d'oxyde d'éthylène		,	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	10 g
25	Oxyde de lauryl diméthi	l amine (wend	e sous le non	ı de An-	and the second
35,5	BODYX 10)		•••••	**************************************	2 g
	Disthenolamide de copra	h	••••••	· • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	2,5 g
	Zav q.s.p		• • • • • • • • • • • •		100 g
•	pH 7,5	EXEMPLE 20		in in the second	
40	Shampooing cationique :				
-		7			

10 4 5 V	The state of the s		SA TE TO THE	1
ig i ∓ iwa	Compost de l'example 2	14 1		
	Alcool laurique polyéthoxylé av	and the same of the same of		1,2 8
, T	11	se is miss qo	ayes	
The parties with the second	d'éthylène			12
4-	Browne de trimithyl cityl amo	atm fundir om	12.0	
_		AMP TO THE STATE OF THE STATE O		3.
	marque "Catavloa"		······································	là s
3	Disthanolacide de coprah.			2
	Acide lectique q.s. pH'5		A STATE OF THE STA	
. The same	Bau q. s.p.	or the second		Yes .
•			The second second	00 · · · 8
•	EXEMPLE	The state of the s	4. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1.	
				#* 1 C.
10	Shampooing:			
	Composé de l'exemple 7	••••	• • • • • • • • • • • • •	1.5 m
	Composé de formule C12H250 C2	HO (M.OH)]-H		
•	Compand de formale. Po MANI-CU A	Tors or a	٦	
•	Composé de formule R- CHOH-CH ₂ O	cu2-cuon-cu20	3.5	
	ou a signific sityle en co-cit.	• • • • • • • • • • • • • • • •		5 g
15	Oxyde de lauryl dimithylamine (commercialisé so	ous le nom	
•	de "Ammonyx LO").	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •		2
	Acide lactiqueq.s.p. pH	A		- 8
			30.55	**
	Eau q.s.p	• • • • • • • • • • • • • • • •		00 g
•	EXEMPLE	.22		
20	Shampooing:		And the second s	
			44.5	,
:	Composé de l'exemple 7	• • • • • • • • • • • • • • •	• • • • • • • • • •	1 8
7, 1	Lauryl sulfate de triethenolamin			15 e
	Disthanolamide laurique			
	Zau q.s.p.			. g
25				90. g
23	pH 7,5			•.
	EXEMPLE	23		•
	Champaign			
	Shampooing :			•
	composé de l'exemple 8		• • • • • • • • • •	2 g
	Lauryl other sulfate de soude po	lyoxyéthyléné a	vec 2.2 mo-	
30	less d'anyde d'éthylène			10
e			<u>.</u>	2 g
	Ethanolamide de cograh		••••••	2,5 g
	Carbonymithyl cellulose	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	•••••	0,5 g
•	Bau q.s. p	• • • • • • • • • • • • • •	10	10 g
	pH 7,3		2.74	
35				c
	EXEMPLE	Z4		. •
,	Shampooing :			•
•	Composé de l' zemple 8			
		• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	••••••	1,5 g
÷.	Composé de formule R.CEON-CE20	CH2-CHOH-CH20-	3.5 H	•
,e · · ·			_ _ ,_	

CO Resignifications as a con-	
	6.8
Alcool laurique polyéthoxylé avec 12 moles d'oxyde	
d'éthylène	
Acide lactique q.a pH 5	
Ray c. 0. p.	

REVENDICATIONS

l. Composition coesitique pour cheveux selon la revenitation 1 du brevet principal N° 72-42-279, renferment un polymère cationique filmogène de bas poids moléculaire de fermule

5 dens laquelle A désigne un radical comportant deux fonctions amine et de préférence le radical

et I désigne le symbole B ou B', où B est un radical bivalent qui est un radicâl alkylène à chaîne droite ou ramifiée ayant jusqu'à 7 atomes de carbone
dans la chaîne principale non substituée ou substituée par un groupement hydroxyle, caractérisé par le fait que I signifie au moins une fois B' et que B' est un
radical bivalent qui est un radical alkylène à chaîne droîte ou ramifiée, ayant
jusqu'à 7 atomes de carbone dans la chaîne principale, substituée ou non par
un ou plusieurs radicaux hydroxyle et comportant un ou plusieurs atomes d'azote, l'atome d'azote étant substitué par une chaîne alkyle interrompue éventuellement par un atome d'oxygène et comportant obligatoirement une ou plusieurs fonctions hydroxyle et/ou carboxyle.

2. Composition cosmétique pour cheveux selon la revendication 1 du brevet principal 72 42 279 et contenant un sel d'ammonium quaternaire d'un polymère de formule

. A - Z - A - Z - A - Z -

où à désigne un radical

25



et Z désigne le symbole B ou B'; B et B' identiques ou différents désignent un radical bivaient qui est un radical alkylène à chaîne droite ou ramifiée, comportant jusqu'à 7 atomes de carbone dans la chaîne principale, non substituée ou substituée par des groupements hydroxyle et pouvant comporter en outre des atomes d'oxygène, d'azote, de soufre, un à trois cycles aromatiques et/ou hétérocycliques; des atomes d'oxygène, d'azote et de soufre étant présents sous forme de groupements éther, thioéther, sulfoxyde, sulfone, sulfonium, amine, alkylamine, alkénylamine, bentylamine, oxyde d'amine, ammonium quaternaire, amide, imide, alcool, ester et/ou uréthane, caractérisée par le fait que ledit sel d'ammonium quaternaire est obtenu par acti n de l'acide chl racétique ou du chloracétate de soude.

3. Composition cosmétique pour chevoux selon la revendication 2, caractérisée par le fait que Z désigne au moins une fois B', et B'est un radical bivalent qui est un radical lkylène è chaîne dr ite ou ramifiée, syant jusqu'à 7 atomes de carbone dans la chaîne principale, substitué ou non par un ou plusieurs radicaux hydroxyle et comportant un ou plusieurs atomes d'azote, l'atome d'azote étant substitué par une chaîne alkyle interrompue, éventuelle-5 ment un atome d'oxygène et comportant obligatoirement une ou plusieurs fonctions hydroxyle et/ou carboxyle.

4. Composition cosmitique pour cheveux, selon la revendication 1, caractérisée par le fait que le polymère cationique filmogène présente le motif

A - B - A - B'-

où A signifie

B signifie hydroxyalkylène, B'/signifie
d'azote substitué per un groupement carboxymethyle, β-hydroxyéthoxy-2 éthyle,
dihydroxy-1,3 methyl-2 propyl-2 ou hydroxy-1 methyl-2 propyl-2.

- 5. Composition cosmétique pour cheveux selon la revendication 4, caractérisée-par le fait que B est un greupement hydroxy-2 propanediy1-1,3.
- 6. Composition cosmétique pour cheveux selon l'une quélconque des revendications 1 à 6, caractérisée par le fait qu'elle se présente sous forme de solution aqueuse, hydroalcoolique, de crème, de pâte, de gel ou de poudre.
- 7. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 6, caractérisée par le fait que son pH est compris entre 3 et 11.
- 8. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 7, caractérisée par le fait qu'elle renferme également un propulseur et est condition-25 méen aérosol.
 - 9. Composition sous forme de shampooing pour cheveux, selon l'une quelconque des revendications l à 8, caractérisée par le fait qu'elle contient également un agent de surface anionique, cationique, non ionique, amphotère et/ou switterionique.
 - 10. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 9, caractérisée par le fait qu'elles contiennent également des épaississants, opacifiants, séquestrants, surgraissants, adoucissants, germicides, conservateurs, gommes, parfum, colorants, d'autres résines cosmétiques ainsi que tous autres adjuvants habituellement utilisés dans les compositions cosmétiques.
 - 11. Polymère cationique filmogène de bas poids moléculaire de formule

dens laquelle A désigne un radical - N

et Z désigne B ou B' : où B st un radical bivalent

40

35

20

qui est un radical alhylène à chaîne droite op ramifiée syant jusqu'à 7 atomes de carbone dans la chaîne principale non substituée ou substituée par un groupement hydroxyle, caractérisé par le fait que Z signifie au moine une fois B':

B' est un radical bivalent tel qu'un radical alhylène à chaîne droite ou ramifiée, ayant jusqu'à 7 atomes de carbone dans la chaîne principale, substitué ou non par un ou plusieurs radicaux hydroxyle et comportant un ou plusieurs atomes d'azote, l'atome d'azote étant substitué par une chaîne alkyle interroupue éventuellement un atome d'oxygène et comportant obligatoirement une ou plusieurs fonctions hydroxyle et/ou carboxyle.

12. Polymère selon la revendication 11, caractérisé par le fait que B est un groupement bivalent hydroxy-2 propane diyl-1,3.

10

15

20

25

- 13. Polymère selon les revendications 12 ou 13, caractérisé par le fait que l'atome d'azote est substitué par un groupement carbonyméthyle, 3-hvdroxyéthoxy-2 éthyle, dihydroxy-1,3 méthyl-2 propyl-2 ou hydroxy-1 méthyl-2 propyl-2.
- 14. Polymère selon l'une quelconque des revendications 11 à 13, carractérisée par le fait qu'il est obtenu per polycondensation de la pipérazine, de la diglycolamine et de l'épichlorhydrine.
- 15. Polymère selon l'une quelconque des revendications 11 à 13, caractérisé par le fait qu'il est obtenu par polycondequation de la pipérazin, de l'amino-2 méthyl-2 propane diol-1,3 et de l'épichlorhydrine.
- 16. Polymère selon l'une quelconque des revendications 11 à 13, caractérisé par le fait qu'il est obtenu par polycondensation de la pipérazine, du glycocolle et de l'épichlorhydrine.
- 17. Polymère selon les revendications &, D ou &, caractérisé par le fait qu'il est obtenu par polycondensation d'épichlorhydrine et d'un mélange de pipérazine/amine hydroxylée et/ou amino-acide, l'épichlorhydrine et le mélange sont présents dans des proportions équimolaires, les proportions molaires de pipérazine étant comprises entre 90 et 50 % et celles d'amine hydroxylée et/ou amino-acide entre 10 et 50 % du mélange.
- 18. Sels d'ammonium quaternaire de polymère selon l'une quelconque des revendications 12 à 18, caractérisés par le fait qu'ils sont obtenus par acti n d'un chlorure, bromur , iodur , sulfate, mésylate, tosylate d'alkyl inférieur ayant l à 4 atomes de carb ne eg de préférence 1 et 2 atomes de carb ne par acti n d'un halogène de benzyle ou par action de l'acide chl racétique ou du chloracétate de soude.